BEST AVAILABLE COPY

#> 0 CIT A8

1. 59-88042, May 21, 1984, PURIFIED BLOOD PLASMA AND ARTIFICIAL MILK FOR ANIMALCONTAINING THE SAME; SHIROU WATANABE, A23C 11/00; A23K 1/16; A23K 1/18 28 AUG 1998 15:19:07 U.S. Patent & Trademark Office P0007

<u>59-88042</u>

L3: 1 of 1

ABSTRACT:

PURPOSE:A purified blood derived from pig blood, obtained by treating a blood plasma separated from a pig blood with an ultrafiltration membrane for a given molecular weight range, and removing a salt, low-molecular weight protein, etc., capable of exhibiting an antimicrobial activity and an antibody value against pathogenic coliform bacilli, effective for preventing diseases caused by coliform bacilli of newborn animals.

CONSTITUTION:A fresh blood collected from a pig body by the direct blood collecting method while avoiding the contact with air is rapidly cooled to a temperature at which the multiplication of microorganisms will not occur, e.g. about 4.approx.5.degrees C.. The resultant cooled blood is then centrifuged at .ltoreq.5,000r.p.m. rotational frequency to give a supernatant fraction, which is then ultrafiltered through a filtration membrane for 28 AUG 1998 15:19:08

U.S. Patent & Trademark Office P0008

59-88042

L3: 1 of 1

6,000.approx.13,000 fractionated molecular weight while being kept at a low temperature to purify the blood plasma component. Preferably, the removal ratio of foreign materials in the purification treatment is about 70.approx.90%. The resultant purified concentrated liquid is then dried into powder by the freeze-dryig method, etc. and give the aimed purified blood plasma containing albumin and total globulin in (40.approx.50):(50.approx.60) ratio between the albumin and the total globulin in the whole protein. An antibiotic substance "Colistin" is added to the purified blood plasma and used together to give an artificial milk for animals.

State of Charles and Care

and his transfer of the commence of the commen

ti kalegisina d

JP 59088042 A 19840521 Showa

Application Information

JP 82-196842 (JP57196842 Showa) 19821111

Publication Source

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN, Unexamined Applications, Section: C, Sect. No. 241, Vol. 8, No. 1931, P. 145 (19840905)
International Patent Classification

ICM (3) A23C011-00
International Patent Classification, Secondary

/ (3) A23K001-16; (3) A23K001-18 Abstract

6,000-13,000 fractionated molecular weight while being kept at a low temperature to purify the blood plasma component. Preferably, the removal ratio of foreign materials in the purification treatment is about 70,00%. The parallelest

materials in the purification treatment is about 70-90%. The resultant purified concentrated liquid is then dried into powder by the freeze-dryig method.

etc. and give the aimed purified blood plasma containing albumin and total globulin in (40-50):(50-60) ratio between the albumin and the total globulin

in the whole protein. An antibiotic substance "Dilistin" is added to the purified blood plasma and used together to give an artificial milk for animals.

Accession Number

09 日本国特許庁 (JP)

即特許出願公開

@ 公開特許公報 (A)

昭59-88042

43公開 昭和59年(1984)5月21日

©Int. Cl.³ A 23 C 11/00 A 23 K 1/16 1/18 漢別記号

庁内整理番号 6760-4B 7803-2B

発明の数 2

7803 – 2 B

光明の数 2 審査請求 未請求

(全 4 頁)

Θ精製血漿およびそれを含有させた動物用人工

2014

.

11

11

图 昭57-196842

御出

願 昭57(1982)11月11日

砂発 明 者 渡辺史朗

東京都千代田区有楽町1丁目1番2号旭化成工業株式会社内

⑪出 願 人 旭化成工業株式会社

大阪市北区堂島浜1丁目2番6

号

40代 理 人 弁理士 清水猛

BES 1489 ##

1 発明の名称

精製血漿およびそれを含有させた動物用人工乳 2 毎許請求の範囲

- (i) 豚血液より分離した血漿を分面分子量 6,000 ~ 15,000の似外が過酸により処理し、塩類、低分子量蛋白質がよび精類等を除去して得られる高分子蛋白質を主成分とす。精製された血漿。
- (2) 精製された血漿が大腸圏に対し 4,000 m以上の農産で抗菌作用を示するのである特許請求の 範囲第1項記載の血漿。
- (3) 特別された血漿が減るしくは牛由来の前原 作大場菌のうち2種以上の大腸器に対して抗体値 を示するのである特許請求の範囲第1項配収の血 型。
- (4) 「豚血液より分離した血漿を分面分子量 6,000 ~ 1 5,000 の限外が過酸により処理し、塩類、低 分子量蛋白質をよび糖類等を除去して得られる場 分子蛋白質を主成分とする精製された血漿を単独 または気生物質コリスチンと併用添加してなる動

物用人工乳。

5 発明の詳細な説明

本発明は、特別された血漿に関するもので、その目的とするところは、病原性大腸関に対して抗菌力ならびに抗体を示し、新生動物の大腸菌症の防止に有効な豚血液由来の精製血漿を提供するにある。さらには、これを添加加工した人工乳を提供するにある。

これらの問題を無失するため、抗体を人工的に

- 2 -

子脈に与えるととが試みられている。しかし、かかる抗体製品は、馬、牛、豚、山羊、羊などの健 壊力家畜動物に各種病原体を大量に接種して、充 分を抗体力価が得られるようにかつてから採血し、 血清または免疫グロブリンを納出して得られるも ので、そのため多額の鮮食を要したり、多量に使 用するととには制限があつた。また、抗体製品と して、牛の初乳の乾燥粉末が新生子豚の下痢症に 有効であるとも知られているが、原料の初乳が 大量に供給されたいという間間があつた。

11

本発明者は、従来のような被害動物の血液をよび牛の初乳から、特殊な抗体またはアーグロブリンを得る方法とは異なる効率的な方法を研究した結果、新生子脈の取囚器に有効な精製血酸とその製法を見出し、ことに本発明を完成の無性としたの新鮮な血液を原料とし、空気を除去して低分子を除去して得られる機能し、透析法にて低分子を除去して得られる機能を緩和な条件にて乾燥して粉末状血漿を得たが、し、かかる製品は、大膳館に対し使れた抗病力を示し、

- 3 -

することが必要である。従来は、血液が冷却されないため、汚染剤の増殖により解散したり、 蛋白質等の変性現象が生じ使用不能となることから、 血液の冷却は重要である。

このようにして併た上が飛は、低温に保持しつ
つ、分面分子性 6.000~15.000の評過膜を使用
した限外評点により、血漿流分の精製を行なう
ととが必要である。かかる工程において除去され
るま物としては、無機塩、低分子量面の純度を取り、
これらの異物は、最終製品の純度を下げ
るのみでなく、乾燥工程において感影響を及ぼし、
均質な乾燥製品が待られなかつたり、抗療力では
いりは、異物の除去に用いる評過膜は、テューブがまた
は半膜型でもよいが、分面分子量 6.000 未満では

さらに終または牛由来の病原性大腸魚に対する抗体価を示すことを見出した。また、 本製品は 南常グラムは性細胞に有効な抗生物質として知られるコリステンとの共存のもとに、 強い大腸魚出 行動作用を発揮する現象も認め、 したがつて、 本製品がよびコリステンの併用は、 各々単独で使用する場合の有効機能よりも代機度で使用できる利点を見出した。

本発明の方法をさらに詳しく収明すると、まず精製血漿を得るための原料である血液は、家畜の植類に限定されないで、一般に関場はて大量に入り、企業の血液は、空気接触が避けられる。しかし、従来の血液は、空気接触が避れた。 で、性熱で他成分等の混乱であった。そのには、動物に対象であるととが非常に関鍵であった。 発明においては、動物に対するでは、ないないないない。 発明においては、動物に対し、これによって得られる動質を直接に対象にある。

次に、かかる血液を数生物の増殖が起きない 蔵以下(たとえば4~5℃程度)に速やかに冷却

- 4 -

異物の除去が充分でなく、分面分子は 1 3,0 0 0 0 を 起える場合は延過性が低下して操作が困難となる ため適当でない。異物の除去率は、塩類興度の被 少を指標として、大体 7 0 ~ 9 0 多が好ましい。

以上のどとき限外が過処理によつて、同時に機 脳が可能であり、アルブミンセよび各種グロブリ ン(α・β・ァーグロブリンなど)を主成分とす る高分子蛋白質の機能液が得られる。かかる機能 板の固型分機度は約15~20分に達する。

次に、得られた機器液を凍結乾燥法か、もしく は可能条件を避けた喉咙乾燥法にて乾燥粉末化する。製品の能量白質中、アルブミンが40~50 に対し、全グロブリンが50~60の割合で含まれる精製血漿が得られる。

以下、本発明の実施例を挙げて説明する。

实施例 1

一般飼育の成態 5 0 額から採取した新鮮血液的 1 5 0 2 を約 4 でまで冷却しつつ、クエン酸ナトリウムを 0.2 ~ 0.5 多 統加した。 次に、 回転数 5.0 0 0 rpm の条件で達心分離して上摘扱を集めた。

得られた上世紀を、分向分子最 6,0 0 0 の 0 の 0 外 が 過 験を用い、無機塩、精質をよび低分子量蛋白質を 透乾除去した後、液管的 3 0 とまで適縮した。 適 輸液中の固部分は的 1 9 % であつた。 かかる適縮 液を送風弧度 1 3 0 ℃、排出口温度 7 0 ~ 7 5 ℃ の条件で噴霧乾燥して、本発明の精製血漿 5,1 5 線を得た。

得られた製品につき、大腸菌(E、coli 0 1 1 1 1 / Stoke)に対する抗菌作用を飼べた。また同時に // 比較対照として、市販の豚血液由来の血清乾燥粉末についても大腸菌に対する抗菌作用を研定した。その結果を終1後に示す。

朝定条件: 内汁液体培地化、各乾燥粉末を水化 溶解した無菌溶液を所定量添加して、 大助菌を接種を、3.7 で、1 夜培養 した。

- 7 -

銀 2 表

乾燥粉末の抗体検足

E. coli 抗原。 和 知	0-6	0-22	O-101	O-148	0-149
本発明品 (精製血漿)	+	+	+	+	+
市 敏 品(乾燥血精)	+		_		

(在) ■除由来病原性大腸虧、 ※※ 牛由来病原性大腸菌

さらに、本発明における精製血漿は、抗生物質コリステンと併用するとき、大腸菌に対する抗菌力が相割的に増すことが次の第 5 表から認められる。

御定条件: 内計液体培地に、各添加物を水にが 解し除断した軽液を所定量添加して、 大腸動を接種を、3.7 で、1 夜培養 した。

棋 1 表 大脇 族 (E. coli 0111 Stoke) の生資度

都加農 <u>度</u>	0	500	1000	2,000	4,000	10,000
本発明品 (精製血漿)	•	*	+	±	_	_
市 版 品(乾集血清)	*	*	*	* 3.	*	+

(在) *:生育及好 一:生育セプ

とのように、本発明品は、市販品よりも強力な 抗菌力をもつ精製血費であることが認められる。

次に、本発明品と市販の血清乾燥品について、各種の病原性大腸菌抗体を検定した。その結果、 第2後に示すとかり、本精製血漿は豚かよび牛山 来の大腸菌抗原の2種以上に有効であることがわ かる

制定方法:各粉末を生現食塩水にて5 5 6 度度に 格解した核を作成し、各大鍋笛の光 笛との凝集反応により、降性は十、 犠牲はーと表示した。

- 8 -

第 3 表 大腸菌(E.coli 0111 Stoke) に対 する本精製血漿とコリスチンの抗菌作用

コリスチン (pp) 精製血漿 (pp)	0	0,18	0,5 6	0,75	1,50
0	*	#	*	#	-
500	#	#	_	-	-
1,0 0 0	+	_	_	_	-
2,000	±	_	_	_	-
4,0 0 0	_	-	_	-	-

(注) #:生育良好、 -:生育セナ

このことから、特製血漿をよびコリスチンが共存する時、各々単数化能加した時の有効機能よりも非常化低い機能化おいて大腸菌の生育を抑制することが可能である。

奥施例 2

実施例1において得られた精製血漿5部、子豚用人工乳95部(主成分:粗蛋白質22.0部、粗脂肪5.0部、粗糠維2.0部、粗灰分5.5部、カルシウム0.7部、リン0.6部)を混合したところの精製血漿55路加入工乳、および実施例1におい

特異昭59-88042 (4)

て待られた精製血漿3部、子原用人工乳17部 (主成分:上記の同じ)、ならびに抗生物質コリスチンが20mとなるように混合して、精製血漿35-コリスチン20m松加人工乳を調製した。

次に、とれら精製血漿系加入工乳を病尿性大場 歯感吸動物に給餌して、感染菌に対する効果を調べた。

試験方法としては、LWF種の4日合脈を用い、 試験部始当日に健康状態が良好で、かつ体質が 1.55~2.40以の子脈を選び、各区の体質分布 がほぶ等しくなるように各辞4頭ずつ区分けし、 2群は精製血漿脈加試験区をよび精製血漿とコリ ステンの併用脈加試験区、他の群は精製血漿を振 加しない対照試験区として実施した。

11

一方、実験動物への病原性大脳歯の感染は、給 解熱 2 4時間に各区へ1個あたり 1.5 × 1 0° 個 の Escherichia coli (0-10 1 。K-9 9)を経口 投与して行なつた。飼育期間中は、毎日各子族の 質便の性状を製築し、体質は試験期始時と 7 日後 に創足した。さらに何原性大鍋園の経口感染後、

- 1 1 -

第 4 表

		体重の状況				
		試の体験平量 関増 始終を強	体 重 増 加 半 (多)	体 重 増 加 比	感染菌検出半 (平均)≸	
K	精製血漿 5 多於加区	1,9 1	1 5,9	1.0 7	検出されない	
区区	精製血数 5 乗 瘀加 コリスチン 20 m 添加区		1 6.0	1,0 9	検出されない	
対以	FR 40 20 E	1,90	6.0	1,0 0	6.6 7	

上記の成績から明らかなように、本発明にかかる特別血吸は、病放性大腸圏に対して有効であり、コリスチンとの併用においても効果が認められる。

代理人 倩 水



7 日目の点場内容物中の Escherichia coli (() - 101, K--99) 数を検査することによつて、本材製血質の興原性大腸関化対する効果を制定した。 試験結果は第4表のとおりである。

なか、表中の記載事項についでの説明は以下の とかりである。

(1) 体 重 増 加 率 = | 「以終別 始 時 の 平均 体 重 | 「以終別 始 時 の 平均 体 重

X 103

(2) 体置增加率比=

妖験区の体質増加率

対照試験区の体重増加出

(3) 感染菌铵出率: 人工的経口感染 7 日目の電脳内容物 より分離された大鍋剤コロニー 100 個中に占める感染菌 E,coli (C-101, K-99)の割合で、大鍋茵 の0-群、K-群様単抗血清と検出 歯との細胞繊集反応を行なわせて胡 定した。

- 1 2 -

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.